



**SZPITALE  
TCZEWSKIE SA**

## OGŁOSZENIE

### Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 09/PN/2023

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO, zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm), zwanej dalej „ppzp”, wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: **DOSTAWA PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, MATERIAŁÓW SZEWNYCH, OPATRUNKÓW, ORAZ INNYCH ARTYKUŁÓW NA POTRZEBY MEDYCZNE ZAMAWIAJĄCEGO**

Z dnia: **07-07-2023r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
Adres Zamawiającego	SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl Adres strony internetowej: <a href="http://www.szpitaletczewskiesa.pl">www.szpitaletczewskiesa.pl</a> KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689, BDO000038394

#### **Pytanie 1**

Pakiet nr 45

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów z zakrzywioną główką z linią cięcia 45mm.

**Odpowiedź: Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił parametry staplera i takich wymaga.**

#### **Pytania 2.**

##### **2.1. Pakiet nr 16, poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, wchłaniany szew monofilamentowy o czasie wchłaniania 180-210 dni?

##### **2.2. Pakiet nr 16, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty w Pakiecie nr 16 z pominięciem pozycji 4?

##### **2.3. Pakiet nr 21**

Czy Zamawiający dopuści nici wchłaniające syntetyczne w 60-70 dni, plecione, wytwarzane z kwasu glikolowego i mlekowego, powlekane mieszaniną powyższych kwasów oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego 75% po 2 tygodniach i 50% po 3 tygodniach?

#### **2.4. Pakiet nr 21, 23, 25, 26**

Czy Zamawiający dopuści materiały szewne pakowane po 12 saszetek z odpowiednim przeliczeniem kolumny „ilość”?

#### **2.5. Pakiet nr 23, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą bez określenia „odczepialna”?

#### **2.6. Pakiet nr 24, poz. 1-8**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą, pozostałe parametry bez zmian?

#### **2.7. Pakiet nr 24, poz. 6**

Proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje zaoferowania igły podwójnej z jednym szwem, czy pojedynczej z dwoma szwami w jednej saszetce?

#### **2.8. Pakiet nr 25, poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści monofilament wchłaniający do 90-120 dni o podtrzymywaniu wężła 40% po 2 tygodniach i 15% po 3 tygodniach?

#### **2.9. Pakiet nr 25, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści plecionkę wchłaniającą w 42 dni, o czasie podtrzymywania tkankowego po 8-11 dniach 50%, po 7 dniach 65%?

W przypadku odmownej odpowiedzi zwracamy się prośbą o umożliwienie złożenia oferty na Pakiet nr 25 z pominięciem pozycji 5.

#### **2.10. Pakiet nr 25, poz. 6-12, 15**

Czy Zamawiający dopuści polipropylen bez dodatku glikolu polietylenowego?

#### **2.11. Pakiet nr 25, poz. 13, 14**

Czy Zamawiający dopuści syntetyczny monofilament wchłaniający, kopolimer kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 40%, po 21 dniach 15%, po 28 dniach 5% i czasie wchłaniania 90-120 dni?

#### **2.12. Pakiet nr 26**

Czy Zamawiający dopuści nici wchłaniające syntetyczne w 60-70 dni, plecione, wytwarzane z kwasu glikolowego i mlekowego, powlekane mieszaniną powyższych kwasów oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego 75% po 2 tygodniach i 50% po 3 tygodniach?

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 2.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 2.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do odrębnych pakietów, ani nie zezwala na wycenę części pozycji w pakietach z uwagi na brak możliwości porównania ofert. Są to zmiany istotne skutkujące unieważnieniem postępowania. Postępować zgodnie ze SWZ.**

**Ad. 2.3. Zamawiający określił potrzebne wymagania w SWZ**

**Ad. 2.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 2.5. Zamawiający nie dopuszcza-parametry potrzebne określił w SWZ**

**Ad. 2.6. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 2.7. Zamawiający oczekuje pojedynczej z dwoma szwami**

**Ad. 2.8. Nie dopuszcza-Zamawiający wyraźnie określił parametry**

**Ad. 2.9. Nie dopuszcza-Zamawiający wyraźnie określił parametry**

**Ad. 2.10. Nie dopuszcza-Zamawiający wyraźnie określił parametry**

**Ad. 2.11. Nie dopuszcza-Zamawiający wyraźnie określił parametry**

**Ad. 2.12. Nie dopuszcza-Zamawiający wyraźnie określił parametry**

### **Pytania 3.**

3.1. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 44 poz. 157 i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku? lub Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

3.2. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 4 dopisać na końcu ustęp 8 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub o dopisanie na końcu paragrafu 4 ustęp 8 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości netto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności. lub Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

### **Odpowiedź:**

**Ad. 3.1. Patrz odpowiedź na pytanie 2.2.**

**Ad. 3.2. Zamawiający nie wyraża zgody. W umowie są stosowne zabezpieczenia i odpowiednie zapisy, przewidziane przepisami prawa dla obu stron. Zamawiający przypomina, że to Wykonawca jest odpowiedzialny za rzetelną realizację zamówienia (za terminowe i zgodne z umową dostawy). Wykonawca będzie realizował dostawy dla Zamawiającego, a nie na odwrót, za co otrzyma wynagrodzenie, na warunkach opisanych w projekcie umowy. Zamawiający podkreśla, że prowadzi Szpital, w którym zdrowie i życie pacjentów stanowi najwyższą wartość. Wobec powyższego jest zobligowany w najwyższym stopniu zabezpieczyć interesy Pacjentów. Wobec powyższego wysokość kar umownych zdaniem Zamawiającego jest symboliczna. Warto nadmienić w tym miejscu, że sytuacje,**

**które skutkują nalożeniem kar umownych nie powinny mieć miejsca, w przypadku dostawy towarów do placówki medycznej. Za hipotetyczne opóźnienia w zapłacie faktury są przewidziane sankcje w postaci naliczenia odsetek ustawowych.**

#### **Pytania 4.**

4.1. Pakiet 42 poz. 1

Czy zamawiający dopuści rękawice nitrylowe w kolorze niebieskim o powierzchni gładkiej z tekstur, na czubkach palców, z poziomem AQL 1,5, przebadane na min. 12 cytostatyków, pozostałe parametry bez zmian?

4.2. Pakiet 42 poz. 2

Czy zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 12 cytostatyków, potwierdzonych badaniem wykonanym przez Jednostkę Notyfikowaną?

4.3. Pakiet 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 285mm. Średnia grubość na pojedynczej ścianie palca 0,10 mm, dłoni 0,08 mm, AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych oraz antybiotyki zgodnie z EN 374-3 i EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Rozmiary S-XL, pakowane po 150 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

#### **Odpowiedź:**

**Ad. 4.1. Nie dopuszcza - Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 4.2. Nie dopuszcza - Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 4.3. Nie dopuszcza - Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

#### **Pytanie 5.**

**Pytanie do pakietu nr 36. SIATKI I SYSTEMY GINEKOLOGICZNE. CPV 33141621-9.**

**Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:**

Jednorazowy system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczony do przeprowadzenia metodą in-out oraz out-in

Parametry:

- .System całkowicie jednorazowy, sterylne
- .Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniałna taśma:
- .Długość – 420 mm
- .Szerokość – 13 mm
- .Grubość – 0,51 mm
- .Gramatura – 90 g/m<sup>2</sup>
- .Rozmiar porów – 500-1000
- .Rozmiar włókna (średnica) – 0,14 mm

- .Taśma o brzegach ciętych laserowo oraz dodatkowo w powłoce ochronnej – minimalizujące tarcie i uszkodzenia tkanki w trakcie implantacji
- .System 2 jednorazowych igieł, wykonanych ze stali nierdzewnej, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i helikalnym wygięciem igieł o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią powrotną.
- .Taśma zawiera płytkę do właściwego jej pozycjonowania, z możliwością jej usunięcia
- .Dołączona przewodnica ze wskaźnikiem położenia (tzw. „motylek”) w celu ochrony cewki moczowej
- .Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięte, metodą out-in oraz in-out.**

**Odpowiedź: Nie dopuszcza - Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

### **Pytania 6.**

#### **6.1. Czy Zamawiający przyjmie do przetargu pakiecie nr 36:**

Taśmę wykonaną z polipropylenu, monofilamentowa o dużej porowatości / do 1950um /,zestaw jednorazowego użytku / bez konieczności ster.prowadnic /,taśma w plastikowej osłonce zwiększającej jej jałowość, długość taśmy 40-45cm, szerokość 1,2cm. Nici polipropylenowe łączące taśmę z przewodnicami, taśma z niemi umieszczona w osłonkach plastikowych cięta laserowo. Taśma jest zakończona niemi do implantacji (do których mocowane jest narzędzie) ok. 15 cm z każdej strony. Elastyczna dwukierunkowo umożliwia dostosowanie się do sił działających w ciele pacjentki. Materiał wywołuje minimalny odczyn tkankowy. Wytrzymałość siatki - 230 N - potwierdzona badaniami w Instytucie Włókiennictwa w Łodzi?

Lub

Taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, z polipropylenu monofilamentowego, o długości 50-55 cm, szerokości 0,8 cm, w środkowej części wypustka o szerokości 1,2 cm (wyznaczenie środka, ułatwia implantację), taśma o grubości 0,34 mm, grubości nici 0,15 mm, rozmiar porów 1 x 1,25 mm, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m<sup>2</sup>, taśma o atraumatycznych, laserowo ciętych brzegach, bez osłonki?

#### **6.2. Czy Zamawiający wydzieli i dopuści do przetargu z pakietu nr 50:**

Poz. 1. Siatkę wykonaną z monofilamentowej przędzy polipropylenowej, stosowana w chirurgicznym leczeniu przepuklin bezusznych, podczas zabiegów rekonstrukcyjnych w celu wzmocnienia tkanek miękkich. Standardowa średnica porów 1,2 mm<sup>2</sup>,grubość 0,34 mm/+/- 0,05/,masie powierzchniowej 28g/m<sup>2</sup>

**Odpowiedź:**

**Ad. 6.1.Nie dopuszcza - Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 6.2. Patrz na odpowiedź do zapytania nr 2.2.**

### **Pytanie 7.**

Czy w pakiecie 44 w poz.370 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu do stosowania na rany w postaci proszku o działaniu p.bakteryjnym, p.grzybiczym, p.wirusowym, z zawartością kompleksu na bazie dwutlenku tytanu z jonami srebra oraz z kwasem hialuronowym i kaolinem medycznym. Wyrób medyczny kl. II A. W aerozolu po 125 ml x 1 poj.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### **Pytania 8.**

8.1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 w pozycjach nr 14, 15, 16, 17, 18 dopuści zaoferowanie leków w postaci tabletek powlekanych ?

8.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 w pozycji nr 22 dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek dojelitowych ?

8.3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 w pozycjach nr 26, 27 miał na myśli substancję leczniczą Eplerenonum ?

8.4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 w pozycji nr 3 dopuści zaoferowanie leków VOLUVEN 6% (60 mg + 9 mg)/ml Kabipac10 x 500ml Roztwór do infuzji w ilości 4 opakowań handlowych ?

8.5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 w pozycji nr 4 dopuści zaoferowanie leków VOLUVEN 10% (100 mg + 9 mg)/ml Kabipac10 x 500ml Roztwór do infuzji w ilości 3 opakowań handlowych ?

8.6. Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci leku w formie doustnej - tabletki na tabletki powlekane, tabletki drażowane , kapsułki i odwrotnie ?

8.7. Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci leku - fiolki na ampułki i odwrotnie ?

8.8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowani w górę ?

### **Odpowiedź:**

**Ad. 8.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 8.2. Zamawiający nie dopuszcza wymiany ampulek na tabletki**

**Ad. 8.3. Zamawiający określił substancje jako kaptopril - pytanie dotyczy poz.28,29 w których faktycznie chodzi o Eplerenonum**

**Ad. 8.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 8.5. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 8.6. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 8.7. Nie dopuszcza-zamiana powoduje zmianę procedur podawania**

**Ad. 8.8. Zamawiający dopuszcza – przeliczenie do pełnego opakowania**

### **Pytania 9.**

9.1. Pakiet 42 Pozycja 1. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: „Rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitrylowe bezpydrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, w rozmiarze S-XL, powierzchnia zewnętrzna z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, długość rękawicy minimum 240 mm, grubość na palcu min. 0,07 mm, rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0, siła zrywu min.6N potwierdzona wynikami badań producenta wg.EN455 nie starszym niż 2020 (do wglądu na życzenie Zamawiającego), rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III TypB. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie

z ASTM F1671 (oznakowane na opakowaniu), przebadane wg EN ISO 374 -1 & EN 16523. Rękawice odporne na przenikanie min. 15 cytostatyków (lista substancji na opakowaniu). Rękawice wolne od akceleratorów chemicznych, co najmniej tiuramów, MBT, tiomocznika. Ozakowane fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z oznaczeniem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.

9.2. Pakiet 42 Pozycja 2. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitrylowe, bezpydrowe, niejałowe, kolor niebieski/, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, wewnętrznie chlorowane długość min. 295 mm, grubość na palcu 0,14- 0,16 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 6N, , rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III Typ B. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN ISO 374, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (oznakowane fabrycznie na opakowaniu), rękawice przebadane na przenikanie min 4 na min 3 poziomie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-1 mikroorganizmów wg EN374-2.Przebadane na min. 12 substancji cytostatycznych wg. ASTM D6978 (lista substancji fabrycznie oznakowana na opakowaniu). Kodowane kolorystycznie na opakowaniu, podawane a 100 szt. Rozmiar S-XL.

9.3. Pakiet 43 Pozycja 1. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe pudrowane, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Powierzchnia wewnętrzna pudrowana skrobią kukurydzianą, długość rękawicy min. 285 mm, grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,21 mm, poziom protein lateksu poniżej 30 ug/g, AQL 0.65, siła zrywu min. przed starzeniem 14N, . Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III Typ B. Zgodne z EN455(1-4), przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374 -1 & EN 16523-1 , wolne od tiuramów i MBT. Ozakowane fabrycznie zgodnie z MD/PPER zgodność z normami EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. opakowanie koperta zewn. foliafolia, koperta wew. papierowa, rozmiar 5,5-9 Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzone wynikami badań producenta nie starszym niż z 2020.”

9.4. Pakiet 43 Pozycja 2. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: Rękawice chirurgiczne, jałowe, lateksowe bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor kremowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 5,5-8, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0,22-0,24 mm, na dłoni 0,21-0,22 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 16 N o, poziom protein lateksu poniżej 10 µg/g, posiadające AQL 0.65. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III TypB. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374 -1 & EN 16523-,rękawice wolne od

akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MD/PPR  
Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374- 2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia - koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzone wynikami badań producenta nie starszym niż z 2017. Przebadane na:

- przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671
- przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5
- przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670
- przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1
- przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978

9.5. Pakiet 43 Pozycja 3. Czy zamawiający dopuści rękawice alternatywne: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpydrowe, kształt anatomiczny, kolor antyrefleksyjny – jasno brązowy, mankiet rolowany, w rozmiarze 5,5-9, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0.21-0,23 mm, na dłoni 0,18-0,19 mm, siła zrywu min. przed starzeniem 14 N , bez protein lateksu, posiadające AQL 0.65. Rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny klasa IIa i środek ochrony indywidualnej w kat. III Typ B. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 ,rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374 -1 & EN 16523 rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Oznakowane fabrycznie zgodnie z MD/PPR i Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374- 5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001, oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia , koperta wewnętrzna papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzone wynikami badań producenta nie starszym niż z 2020. sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie MDD/PPE zgodność z normami EN455, EN420, EN388, EN374, ASTM F1671, opakowanie koperta zewn. wzmocniona odporna na wilgoć - folia, koperta wew. Papierowa. Parametry techniczne rękawic (AQL, długość i grubość rękawic, zawartość protein, siła zrywu) badane zgodnie z normą EN 455 - potwierdzenie raportem z badań producenta nie starszym niż z 2017. Przebadane na: -przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 -przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5 -przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670 -przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1 -przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978

**Odpowiedź:**

**Ad. 9.1. Nie dopuszcza - Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 9.2. Nie dopuszcza - Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 9.3. Nie dopuszcza - Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

**Ad. 9.4. Nie dopuszcza - Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**



## **Ad. 9.5. Nie dopuszcza - Zamawiający określił swoje wymagania w opisie SWZ**

### **Pytania 10.**

10.1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 w poz. 1-8 dopuści igłę odwrotnie tnącą?

10.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 w poz. 5 dopuści dł. nici 90cm ? Pozostałe parametry bez zmian.

### **Odpowiedź:**

**Ad. 10.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 10.2. Zamawiający dopuszcza**

### **Pytania 11.**

11.1. Pakiet 35 pozycja 1-3 Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki bez dodatkowej warstwy rozpraszającej wilgoć po całej powierzchni chłonnej, dlatego że taką funkcję pełni już wewnętrzna warstwa włókniny?

11.2. Pakiet 51 pozycja 16 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki 2-5 kg z wycięciem na kikut pępowiny, posiadające świadectwo PZH pakowane A'82 szt.?

11.3. Pakiet 51 pozycja 18 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki 5-9 kg pakowane A'50 szt.?

11.4. Pakiet 51 pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki 11-18 kg pakowane A'38 szt.?

11.5. Pakiet 51 pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki 9-15 kg pakowane A'40 szt.?

11.6. Pakiet 51 pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki 15+ kg pakowane A'34 szt.?

11.7. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 lit. a) wzoru umowy zostało wykreślone zdanie ostatnie? Opóźnienie w dostawie nie jest tożsame z zerwaniem umowy przez wykonawcę. Skuteczność ostatniego zdania w § 4 ust. 1 lit. a) umowy może być kwestionowana na podstawie art. 58 § 1 lub § 2 Kodeksu cywilnego.

11.8. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 lit. b) wzoru umowy wyrażenie „10 % łącznego wynagrodzenia umownego netto dla Wykonawcy, w przypadku odstąpienia od umowy w całości” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia od umowy w całości”? Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka

kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w ustawie Prawo zamówień publicznych.

### **Odpowiedź:**

**Ad. 11.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 11.2. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań**

**Ad. 11.3. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań**

**Ad. 11.4. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań**

**Ad. 11.5. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań**

**Ad. 11.6. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań**

**Ad. 11.7. Zamawiający nie wyraża zgody. W projekcie umowy jest mowa o zwłoce nie zaś o opóźnieniu, co stanowi istotną różnicę. Zamawiający sugeruje, aby przed przekopiowaniem pytania z roku zeszłego zapoznać się ze SWZ.**

**Ad. 11.8. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamówienia realizowane są do placówki medycznej, gdzie wykorzystuje się je w procesie leczenia i decydują niejednokrotnie o życiu oraz zdrowiu Pacjenta. Wykonawca musi zdawać sobie sprawę z odpowiedzialności jaką przyjmuje na siebie chcąc realizować zamówienie, którego się podejmuje. Mając to na uwadze Zamawiający uważa, że kary umowne wskazane w projekcie umowy mają charakter symboliczny. Wykonawca powinien skupić się na prawidłowym, zgodnym z umową i terminowym realizowaniu zamówień. Zamawiający ponadto zwraca uwagę, iż nie ma możliwości naliczania kar umownych od wartości brutto, zgodnie z obecnym prawodawstwem w tym zakresie.**

### **Pytania 12.**

12.1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 36 – siatki i systemy ginekologiczne: taśmę do leczenia nietrzymania moczu jednorazową do metody zasłonowej, niewchłaniającą, z polipropylenu monofilamentowego, w plastikowej osłonce, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości maksymalnej 2314  $\mu\text{m}$ , grubości taśmy 0,33 mm, gramaturze 48 g/m<sup>2</sup>, wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, symetrycznych zwężeniach na końcach, zapobiegająca deformacji i zwijaniu się technologia quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), z nićmi na końcach taśmy, bez kaniul oraz 1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali nierdzewnej do implantacji ww. taśm przez otwory zasłonowe, bez dodatkowej przewodnicy skrzydełkowej?

12.2. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 50 – siatki i systemy ginekologiczne: Siatkę lekką, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, o grubości 0,32 mm, gramaturze 30 g/m<sup>2</sup>, średniej wielkości porów 1,51 mm, grubości nici 0,08 mm, wytrzymałość >1,8 N/mm, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych), która pozwala w przypadku siatek lekkich zwiększyć ich wytrzymałość na rozciąganie, siatka staje się mocniejsza oraz zachowuje swój kształt w warunkach napięcia co gwarantuje skuteczność leczenia, jałową ster. tlenkiem etylenu, każda siatka opakowana w podwójne opakowanie typu Tyvek® z naklejką identyfikacyjną i instrukcją użycia, w rozmiarach: Poz. 1 – zgodny z SWZ, Poz. 2 – 8x15 cm, Poz. 3 – 10x15 cm? Uzasadnienie Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:**

**Ad. 12.1. Zamawiający określił wymagania w SWZ – Zamawiający nie dopuszcza**

**Ad. 12.2. Zamawiający określił wymagania w SWZ – Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytania 13.**

13.1. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

13.2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

13.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

13.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

13.5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

13.6. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

13.7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

13.8. Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

**Odpowiedź:**

**Ad. 13.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 13.2. Zamawiający dopuszcza - przeliczenie do pełnego opakowania w górę**

**Ad. 13.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 13.4. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Ad. 13.5. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 13.6. Przeliczenie zawsze w górę do pełnego opakowania**

### **Ad. 13.7. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 13.8. Zamawiający sugeruje, aby przed zadaniem pytania zapoznać się ze SWZ. Zamawiający zapisał w cz. IX SWZ, sek. III informację:**

*„3.1. Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie Wykonawcę w wyznaczonym przez siebie terminie do ich złożenia lub uzupełnienia (dotyczy wszystkich wymaganych przez Zamawiającego przedmiotowych środków dowodowych, za wyjątkiem przedmiotowych środków dowodowych składanych wraz z ofertą na potwierdzenie równoważności oraz jeśli są to przedmiotowe środki dowodowe służące potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu lub zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.*

*Zamawiający ponadto może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych wszystkich przedmiotowych środków dowodowych. „*

**Co zatem Wykonawca ma na myśli mówiąc, że Zamawiający nie określił jednoznacznie, skoro bardziej dokładnie określić się już nie da. Postępować zgodnie ze SWZ!**

### **Pytania 14.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 32 pozycja 83 produktu leczniczego CALCIUM CHLORATUM WZF, 67 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań x 10 amp. a 10ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### **Pytania 15.**

15.1. Czy Zamawiający wykreśli par 1.16 względnie dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

15.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 52 poz. nr 1 miał na myśli lek Enoxaparin sodium 300mg/3ml x 1 fiol. + zestaw: 1 MiniSpike + 10 strzyk.tuberkulin czy Enoxaparin sodium 300mg/3ml w op. handlowym x 1 fiol. ?

15.3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 52 poz. nr 9 zgodzi się na zaoferowanie leku w postaci tabletki powlekanej?

15.4. Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 52 pozycję nr 5 lek Gardenal? Jest to produkt sprowadzany w ramach importu docelowego i nie jest zarejestrowany w Polsce.

**Odpowiedź:**

**Ad. 15.1. Zamawiający w par. 1. ust. 16 zawarł zapis co do dostarczenia produktów niezgodnych z zapotrzebowaniem lub zamówieniem. Wykonawca natomiast „dopowiedział”, że chodzi o zastrzeżenia jakościowe i ilościowe. O ile braki ilościowe mogą być niezgodne z zamówieniem, o tyle kwestie jakości nie muszą być powiązane w żaden sposób z dostarczeniem zamówienia niezgodnym z zapotrzebowaniem lub zamówieniem.**

**Jeśli Zamawiający zamówi cewnik, a otrzyma siatki ginekologiczne, to oznacza, że Wykonawca nie zrealizował wymaganego zamówienia, a zatem nie zaspokoił zapotrzebowania Zamawiającego. W chwili wysyłania towaru Wykonawca akceptował ryzyko, że Zamawiający nie przyjmie produktów, których nie zamawiał. Wykonawca musi dołożyć wszelkiej staranności, aby w wymaganym terminie dostarczyć zamawiane produkty – produkty niezbędne w procesie leczenia i ratowania życia ludzkiego – o czym należy bezwzględnie pamiętać. Dostawy muszą odbywać się płynnie, co jest zrozumiałe, biorąc pod uwagę rodzaj działalności Zamawiającego. Zamawiający sugeruje, aby automatycznie nie przepisywać swoich pytań z lat ubiegłych. Wykonawca bezrefleksyjnie przepisał swoje pytanie nie zauważając, że Zamawiający wpisał w tym miejscu, w umowie iż braki ilościowe i jakościowe będą rozpatrywane w trybie reklamacji. Postępować zgodnie ze SWZ**

**Ad. 15.2. Zamawiający opisał produkt jako komplet czyli ma na myśli Enoxyparynę+mini spike + strzykawki i za opakowanie przyjął 10fiol+10minispikes+100strzykawek**

**Ad. 15.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 15.4. Proszę wycenić ostatnią ceną z przed importu i opisać sytuację pod tabelą**

### **Pytania 16.**

Pakiet 39 pozycja 3. Prismaflex Zestaw

Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 3 wymaga zestawów Prismaflex o powierzchni błony 1,5m<sup>2</sup> i objętości wypełnienia krwi 193ml?

**Odpowiedź: Tak wymaga**

### **Pytania 17.**

17.1. Zamawiający określa w Pakiecie nr 44 poz. 24 i w Pakiecie nr 48 poz. 1-3 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiarów u osób dorosłych, dzieci i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

17.2. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 44 poz. 24 i w Pakiecie nr 48 poz. 1-3 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD,

możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

17.3. Czy w Pakiecie nr 44 poz. 374 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

17.4. Czy w Pakiecie nr 44 poz. 374 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

**Ad. 17.1. Zamawiający posiada sprawne glukometry na oddziałach szpitalnych i potrzebuje do nich pasków-wyrzutnic sprawnych aparatów na których dodatkowo jest przeszkolony personel nie jest ani oszczędne, ani ekologiczne, ani celowe, ani potrzebne. Postępować zgodnie ze SWZ.**

**Ad. 17.2. Nie dopuszcza, j.w.**

**Ad. 17.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 17.4. Zamawiający nie dopuszcza-oferowany preparat ma inny skład**

**Pytania 18.**

18.1. Dot. pak. nr 6 poz. 2, 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów w opakowaniu a' 60 tabl. z przeliczeniem ilości na 1 op.?

18.2. Dot. pak. nr 6 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletki powł. o przedłużonym uwalnianiu?

18.3. Dot. zapisów SWZ

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zamiast tabletek, tabletek powlekanych i odwrotnie?

18.4. Dot. pak. nr 40 poz. 6

Czy Zamawiający miał na myśli ROZT.DO WSTRZ.I INFUZJI 2,5 G/50ML 2 FIOL.A 50ML?

**Odpowiedź:**

**Ad. 18.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 18.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 18.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 18.4. Tak, taki preparat Zamawiający miał na myśli**

## **Pytania 19.**

### **19.1. Pakiet nr 21**

Czy Zamawiający dopuści szwy chirurgiczne, wchłaniające, syntetyczne, plecione, wykonane z kwasu poliglikolowego, pokrytego polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego 70% po 2 tyg, 50% po 3 tyg, 20% po 4 tyg., okres wchłaniania 60-90 dni?

### **19.2. Pakiet nr 21**

Czy Zamawiający dopuści szwy chirurgiczne, wchłaniające, syntetyczne, plecione, wykonane z kwasu poliglikolowego 90% i kwasu mlekowego 10%, powlekane poliglikolidem laktydu i stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego ok.75% po 2 tyg., ok.40-50% po 3 tyg., ok. 23% po 4 tyg., czas wchłaniania 56-70 dni?

### **19.3. Pakiet nr 21**

Czy Zamawiający dopuści szwy pakowane po 12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

### **19.4. Pakiet nr 24**

Czy Zamawiający dopuści szwy pakowane po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

### **19.5. Pakiet nr 24, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści nici o długości 75cm?

### **19.6. Pakiet nr 24, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści nici o grubości „0” lub „2”?

### **19.7. Pakiet nr 24, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści igłę 3/8 koła odwrotnie tnącą?

### **19.8. Pakiet nr 24, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści igłę 1/2 koła okrągłą?

### **19.9. Pakiet nr 24, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści nici pakowane 1x75cm, zbiorczo 12 sztuk w kartoniku z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

### **19.10. Pakiet nr 24, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści nici o długości 75cm?

### **19.11. Pakiet nr 42, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim?

### **19.12. Pakiet nr 42, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 15 cytostatyków, w tym min. 12 wymienione na opakowaniu?

### **19.13. Pakiet nr 43, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu  $0,17\pm 0,01$ , na dłoni  $0,14\pm 0,01$ , mankiecie  $0,11\pm 0,01$ ; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej  $90 \mu\text{g/g}$  i siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 15N (badania z jednostki niezależnej wg EN 455). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

### **19.14. Pakiet nr 43, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu  $0,17\pm 0,01$ , na dłoni  $0,14\pm 0,01$ , mankiecie  $0,11\pm 0,01$ , długość min 280 mm. Poziom protein poniżej  $67 \mu\text{g/g}$ . Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

### **19.15. Pakiet nr 43, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu:  $0,20\pm 0,02$ , dłoni  $0,18\pm 0,02\text{mm}$ , mankiecie  $0,16\pm 0,02\text{mm}$ . Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

### **Odpowiedź:**

**Ad. 19.1. Zamawiający nie dopuszcza - opisał dokładnie produkt który potrzebuje**



**Ad. 19.2. Zamawiający nie dopuszcza - opisał dokładnie produkt który potrzebuje**

**Ad. 19.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 19.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 19.5. Nie dopuszcza - patrz odp. pkt 19.1**

**Ad. 19.6. Nie dopuszcza - patrz odp. pkt 19.1**

**Ad. 19.7. Nie dopuszcza - patrz odp. pkt 19.1**

**Ad. 19.8. Nie dopuszcza - patrz odp. pkt 19.1**

**Ad. 19.9. Nie dopuszcza - patrz odp. pkt 19.1**

**Ad. 19.10. Nie dopuszcza - patrz odp. pkt 19.1**

**Ad. 19.11. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 19.12. Zamawiający oczekuje otrzymania opisanego produktu zgodnie z parametrami SWZ**

**Ad. 19.13. Zamawiający oczekuje otrzymania opisanego produktu zgodnie z parametrami SWZ**

**Ad. 19.14. Zamawiający oczekuje otrzymania opisanego produktu zgodnie z parametrami SWZ**

**Ad. 19.15. Zamawiający oczekuje otrzymania opisanego produktu zgodnie z parametrami SWZ**

### **Pytania 20.**

20.1. Zad 6 poz 2 i 3 czy Zamawiający miał na myśli lek o przedłużonym uwalnianiu? Czy dopuszcza możliwość przeliczenia do pełnego opakowania w górę?

20.2. Czy w zad 6 poz 27 Zamawiający wymaga tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu? Tylko taki produkt jest dostępny.

20.3. Czy w zad 12 poz 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania po 30 szt z przeliczeniem - czyli 10 opakowań?

20.4. Czy w zad 41 poz 74 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kapsułki?

20.5. zad 44 poz 97 Zamawiający wymaga Madopar HBS 125mg \*100kaps. ?

20.6. zad 44 poz 108 czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tabletek?

20.7. zad 44 poz 118 czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie 100 ml z przeliczeniem, czyli 75 opakowań?

20.8. zad 44 poz czy zamawiający miał na myśli dawkę 15000jm/ml? Brak na rynku 1500jm 10 ml

### **Odpowiedź:**

**Ad. 20.1. Tak, przeliczenie do pełnego opakowania**

**Ad. 20.2. Tak**

**Ad. 20.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 20.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 20.5. Zamawiający wymaga tbl. rozpuszczalnych**

**Ad. 20.6. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 20.7. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 20.8. Tak, 15000j**

### **Pytania 21.**

21.1. Pakiet 51, poz. 4-6

Z dniem wejścia w życie ustawy MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszeregowane do klasy I reg. 4?

21.2. Pakiet 51, poz. 4-13,39-43

Czy zamawiający wydzieli poz. . 4-13,39-43 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

21.3. Pakiet 51, poz. 4-6, 39-43

Czy zamawiający dopuści kompresy o wykroju 19 cm x 38 cm dla rozmiaru 10 cm x 10 cm ; o wykroju 14,5 cm x 28,5 cm dla rozmiaru 7,5 cm x 7,5 cm, o wykroju 9,5 cm x 18,5 cm; dla rozmiaru 5 cm x 5 cm ?

21.4. Czy zamawiający dopuści kompresy o wadze nominalnej – dla wyrobów z gazy 17 nitkowych, 8 warstwowych: dla rozmiaru 5 cm x 5cm – 0,46 g (+/-5%); dla 7,5 cm x 7,5 cm – 0,985 g; dla 10 cm x 10 cm - 1,65 g?

21.5. pakiet 51, poz. 11-13

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną, która wykonana jest z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych , opaska posiadająca rozciągliwość powyżej 130 %, zawierająca zapinkę wewnątrz opakowania indywidualnego?

21.6. Pakiet 51, poz. 39-43

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

21.7. Pakiet 51, poz. 40

Czy zamawiający omyłkowo podał wielkość opakowania 100 szt. i w poz. 40 winno być 10 szt.?

**Odpowiedź:**

**Ad. 21.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 21.2. Patrz odpowiedź na pytanie 2.2.**

**Ad. 21.3. Zamawiający wymaga opisanych parametrów -nie dopuszcza**

**Ad. 21.4. Zamawiający wymaga opisanych parametrów - nie dopuszcza**

**Ad. 21.5. Zamawiający wymaga opisanych parametrów - nie dopuszcza**

**Ad. 21.6. Zamawiający wymaga opisanych parametrów - nie dopuszcza**

**Ad. 21.7. Pozycja 40 dotyczy kompresów 7,5x7,5 x 5szt tak jak w opisie**

**Pytania 22.**

22.1. Do §1 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §1 ust. 5 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 5 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał obowiązku

zrealizowania jej.

22.2. Do §2a wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §2a ust. 1 lit. a) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że Zamawiający i Wykonawca są uprawnieni do wprowadzenia zmiany wynagrodzenia Wykonawcy gdy w okresie obowiązywania umowy zmiana cen lub kosztów związanych z wykonywaniem dostaw objętych umową osiągnie poziom 15% lub wyższy w stosunku do cen lub kosztów przyjętych przez Wykonawcę do oszacowania ceny wskazanej w ofercie, poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Wskazać należy, że §2a ust. 1 lit. a) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 15%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 14% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

Dodatkowo, prosimy o wykreślenie odpowiednich zapisów §2a ust. 1 lit. c) oraz §2a ust. 2 wzoru umowy w postaci wymogów dołączenia do wniosku o waloryzację wynagrodzenia stosownych dowodów, w tym wyliczeń i dokumentów, w których należy określić i udowodnić poziom wzrostu cen lub kosztów związanych z wykonywaniem dostaw objętych umową. Jak wynika ze stanowiska doktryny: „(...) podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika albo zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów ponad przyjęty poziom. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie wymaga przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę (...) w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika lub zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów” (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439). Obowiązek dołączenia do wniosku stosownych dowodów, w tym wyliczeń i dokumentów, w których należy określić i udowodnić poziom wzrostu cen lub kosztów związanych z wykonywaniem dostaw objętych umową, w szczególności w formie dokumentów księgowych, dubluje de facto warunki waloryzacji i nakazuje potwierdzać dokumentami obiektywny wskaźnik zmiany cen publikowany przez Prezesa GUS.

Oczekiwanie przedstawienia dokumentów potwierdzających faktyczny wzrost cen materiałów lub kosztów jest w praktyce niemożliwy do zrealizowania. Po pierwsze, faktura zakupu produktu będącego przedmiotem umowy jest objęta tajemnicą handlową zarówno dostawcy jak i (przede wszystkim) producenta. Po drugie, znaczącym kosztem wykonania zamówienia publicznego, oprócz kosztów osobowych, są również koszty przechowywania i transportu, w których skład wchodzi głównie koszty energii i paliw. Każdy z dostawców realizujących zamówienie działa jako hurtownia farmaceutyczna lub producent, posiadający zezwolenie również na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej i w toku swojej działalności nie realizuje jednego tylko zamówienia na dostawy dla jednego odbiorcy. Zatem udokumentowanie kosztów fakturami jest w praktyce niemożliwe, ponieważ ilości faktur wystawianych w każdym kwartale liczone są w tysiącach sztuk. W dodatku, fakt zmian cen energii i paliw jest faktem notoryjnym, doskonale znanym odbiorcy, zatem nie powinna zachodzić konieczność jego udawadniania, tym bardziej, że jego wzrost jest odzwierciedlony również w tzw. wskaźniku GUS tj. we wskaźniku cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem publikowanym przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego.

Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §2a wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

22.3. Do §8 ust. 2 lit. i) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia §8 ust. 2 lit. i) wzoru umowy, który wskazuje na przypadki, w których strony mogą dokonać zmiany niniejszej umowy w wyniku zmiany warunków realizacji umów zawartych z NFZ, bowiem okoliczności te po pierwsze (z wyłączeniem zmian obowiązujących przepisów) nie stanowią przepisów bezwzględnie obowiązujących i nie mogą stanowić źródła zobowiązania czy jego zmiany, po drugie według powyższego brzmienia, zmiana może wynikać z umów zawartych z NFZ, która to umowa wiąże wyłącznie Zamawiającego i NFZ - Wykonawca nie jest jej stroną więc nie może ona w jakichkolwiek sposób wpływać na zmianę umowy przetargowej łączącej Zamawiającego i Wykonawcę. Tak skonstruowana klauzula ma zatem charakter abuzywny w rozumieniu art. 433 pkt 3 PZP, bowiem przewiduje odpowiedzialność wykonawcy za okoliczność, za którą wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający – bowiem to on jest stroną umowy z NFZ.

22.4. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

22.5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących

postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cełsi na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

### **Odpowiedź:**

**Ad. 22.1. Zamawiający dokona modyfikacji Par. 1 ust. 5 poprzez wykreślenie zdania drugiego „Zamawiający zastrzega, iż w ramach wartości danego pakietu (Produktów objętych niniejszą umową) będzie możliwa zmiana ilości poszczególnych rodzajów Produktów (poszczególnych pozycji asortymentowych składających się na dany pakiet – tzw. „przesunięcie asortymentowe”) objętych postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, o których mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy, wyszczególnionych w SWZ do postępowania nr ...”. Wobec powyższego brzmienie Par. 1, ust. 5 wskaże dokładnie, że zakres zamówienia jaki zrealizuje minimalnie Zamawiający w każdym przedmiocie zamówienia to 50%. Stosowne modyfikacje zostaną wprowadzone na etapie sporządzania umowy.**

**Ad. 22.2. Pytanie Wykonawcy nie jest zapytaniem dotyczącym wyjaśnienia treści SWZ, a nakazem zmiany warunków realizacji zamówienia do czego Wykonawca nie jest uprawniony. Zamawiający jednak nie wyraża zgody na zmiany, o którym mowa w zapytaniu. Postępować zgodnie ze SWZ.**

**Zamawiający w SWZ w cz. XVII zapisał wymóg w następujący sposób:**

***„1. Cena oferty (za całość zamówienia) musi zostać określona z uwzględnieniem wszystkich kosztów, które poniesie Wykonawca w związku z należytą oraz zgodną z obowiązującymi przepisami realizacją zamówienia. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia, który określa SWZ i dokumenty postępowania. Cena musi być jednoznaczna i ostateczna skalkulowana bez podziału na wartości zależne od wielkości zamówienia i musi zawierać wszystkie marże, upusty, rabaty, koszty załadunku, transportu, rozładunku, wniesienia, koszty opakowań, ubezpieczenia itd. W cenie oferty należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SWZ. Wykonawca jako podmiot profesjonalny jest zobligowany określić i wliczyć w cenę swojej oferty ryzyko gospodarcze własnej działalności.”***

**Ryzyko gospodarcze dotyczy w szczególności aspektów finansowych, gdzie podmiot profesjonalny analizuje bieżącą sytuację gospodarczą, jak i tą uprzednią, mogąc na tej podstawie oszacować ryzyko własnej działalności i wkalkulować je w ceny swoich produktów czy usług na przyszłość. Jednym z czynników, które w obecnych czasach Wykonawca musi w szczególności wziąć pod uwagę jest inflacja i trend jaki wykazuje, co jest okolicznością oczywistą. Od prawie 2 lat na rynku zaznacza się wzrost inflacji, a w przeciągu ostatniego okresu kilkunastu miesięcy wzrost inflacji determinujący wzrost cen**

okazał się być niezwykle znaczący i szybki. Należy zaznaczyć, że w przypadku inflacji oscylującej od długiego czasu na poziomie 17-18 % Wykonawca kalkulując cenę oferty i jako podmiot profesjonalny analizując trendy i sytuację rynkową nie może oczekiwać, że wzrost cen w następnych miesiącach nie nastąpi. Szacując własne ceny, biorąc pod uwagę długość kontraktu Wykonawca powinien wkalkulować kilkunastoprocentowy wzrost cen w przeciągu roku i tym samym doszacować własną ofertę, dokładając należytej staranności, aby zaoferowane ceny stanowiące w przetargu publicznym jedyne kryterium wyboru oferty, były adekwatne do realiów rynkowych. W tym miejscu trzeba zwrócić uwagę na okoliczność, o której wielu Wykonawców zdaje się zapominać, a mianowicie, że składają swoje oferty w przetargu publicznym, organizowanym przez instytucję dysponującą środkami publicznymi i nie można dowolnie oraz w każdym momencie określonym przez Wykonawcę, zgodnie z jego wymaganiami zmieniać warunków umownych. Zamawiający nie posiada prywatnej firmy, gdzie decyzje zależą tylko i wyłącznie od jej kierownictwa. Podstawy do zmian muszą być niepodważalne i jasne, a Wykonawca zgodnie z przepisami pzp musi w sposób staranny, uwzględniający wszystkie czynniki mające wpływ na cenę, łącznie z tymi prawdopodobnymi, sporządzić swoją ofertę. Świadomość świadczenia usług dla podmiotów zarządzających środkami publicznymi jest w tym momencie kluczowa w procesie składania ofert i wykazania się odpowiedzialnością gospodarczą.

Zamawiający ustalił klauzulę waloryzacyjną zgodnie ze wszystkimi wymogami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca. To Zamawiający kształtuje warunki zmian cen i ogłasza je w dokumentach zamówienia zachowując tym samym zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Zamawiający w swojej klauzuli waloryzacyjnej wskazał mechanizm, obowiązujący obie strony – w przypadku wzrostu cen (na rzecz Wykonawcy) i w przypadku obniżki cen (na swoją rzecz – Zamawiającego), zachowując równowagę stosunków gospodarczych – warunków identycznych dla każdej ze stron i ekwiwalentności. Należy w tym miejscu przede wszystkim zwrócić uwagę, że klauzula waloryzacyjna powinna być ADEKWATNA DO SYTUACJI RYNKOWEJ (i taka jest, bowiem kilkunastoprocentowe ryzyko wzrostu cen należy uwzględnić już w cenie oferty dokonując analizy rynku przez podmiot profesjonalny. Przede wszystkim klauzula waloryzacyjna nie może stanowić remedium na zaniżoną kalkulację ceny oferty, bez uwzględnienia trendów rynkowych i sytuacji gospodarczej, do czego Wykonawca jest zobligowany zapisami SWZ, ale także normalną praktyką rynkową. Wskazany poziom zmian cen uprawniający do uruchomienia klauzuli waloryzacyjnej na poziomie 5%, o czym pisze Wykonawca, nosi znamiona właśnie sposobu na podwyższenie zaniżonej ceny oferty. Jeśli chodzi o zmianę cen mediów / paliw to można je w łatwy sposób ustalić porównując chociażby stawki jednostkowe z faktur zakupu, z okresu kalkulowania ceny oferty oraz z okresu złożenia wniosku o zmianę ceny. Na tej podstawie można z łatwością obliczyć procentową zmianę kosztów i ująć to w całościowej analizie.

W zamówieniach publicznych istnieje mechanizm polegający na zastrzeżeniu tajemnicy przedsiębiorstwa. Jeśli Wykonawca spełni wszystkie wymogi co do okoliczności uzasadniających zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa, problem dostępności dokumentu dla szerszego grona odbiorców nie będzie miał miejsca.

Zamawiający po raz kolejny zwraca uwagę, że występowanie w przetargach publicznych wiąże się z koniecznością respektowania zasad ustawy pzp, także co do jawności dokumentów i okoliczności zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa.

**Zastosowanie klauzuli waloryzacyjnej nie może powodować naruszenia przepisów ustawy pzp co do chociażby możliwości rozwiązania umowy.**

**W tym miejscu należy zaznaczyć, że dla zastosowania klauzuli waloryzacyjnej nie jest wystarczające zaistnienie zmiany cen materiałów lub kosztów. Niezbędne jest także ustalenie wpływu takiej zmiany użytych do realizacji zamówienia materiałów lub kosztów na ustalone w umowie wynagrodzenie za jego wykonanie. Brak będzie podstaw do zmiany wynagrodzenia wyłącznie z uwagi na zmianę cen materiałów lub kosztów, nawet jeśli osiągnie ona założony w umowie pułap, jeśli strona żądająca takiej zmiany nie wykaże, że zmiana cen materiałów lub kosztów wpłynęła na koszt wykonania zamówienia. Wobec powyższego żądanie Wykonawcy odstąpienia od wymogu udowadniania wpływu warunków gospodarczych - w tym cen rynkowych - na jego działalność jest bezzasadne. Zamawiający nie ingeruje w organizację działalności Wykonawcy ustalając, czy realizacja zamówień odbywa się z zapasów, które uprzednio zgromadził Wykonawca po niższej cenie czy z bieżących jego zakupów. Tego typu kwestie stanowią wewnętrzną sprawę Wykonawcy, który ponosi za swoje działania odpowiedzialność, gdzie nieodłączną częścią jest ponoszenie określonego ryzyka gospodarczego oraz planowanie strategiczne swojej działalności. Nie każda zmiana cen rynkowych (sytuacji gospodarczej) będzie skutkowałą poniesieniem straty przez Wykonawcę, który np. może korzystać z zapasów magazynowych, uprzednio nabytych na wyjątkowo korzystnych warunkach lub posiadać wypracowane rabatu i upusty.**

**Ustalenie maksymalnego pułapu wynagrodzenia za realizowane zamówienie publiczne, a tym samym maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jest istotne zwłaszcza z perspektywy prowadzenia gospodarki finansowej przez Zamawiających. Ma na celu ustalenie ekwiwalentności świadczeń stron. Zamawiający może tę wartość ustalić zarówno jako maksymalny procent liczony od wartości pierwotnego wynagrodzenia, jak i maksymalną kwotę, o którą wynagrodzenie może zostać powiększone. Ustawodawca nie narzucił Zamawiającemu jaka to ma być wartość. Ustawodawca w ustawie pzp, w art. 439 określił wymogi, co do zawarcia klauzuli waloryzacyjnej. W wymogach tych jest min. mowa o określeniu zasad wprowadzania zmian wynagrodzenia Wykonawcy, które Zamawiający może kształtować wedle uznania, biorąc pod uwagę zastrzeżenia ujęte w tym artykule. Jest tam mowa między innymi o:**

- określeniu poziomu zmiany cen materiałów lub kosztów uprawniających do żądania zmiany wynagrodzenia, a także początkowy termin ustalenia zmiany wynagrodzenia – poziom zmian pozostawiono do decyzji Zamawiającego,**
- sposobie ustalenia zmiany wynagrodzenia w odniesieniu do oficjalnych wskaźników lub innej podstawy – także do decyzji Zamawiającego,**
- sposobie określenia wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia oraz określenie okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia Wykonawcy – również to Zamawiający określa,**
- maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia – także określenie tej wartości ustawodawca pozostawił do decyzji Zamawiającego.**

**Biorąc pod uwagę powyższe należy stwierdzić, że Zamawiający przewidział w umowie klauzulę waloryzacyjną zgodnie ze wszystkimi wymogami jakie nakłada na niego ustawa pzp.**



Ustalając warunki klauzuli waloryzacyjnej Zamawiający dokonał stosownej analizy ekonomicznej wstecznej co do obecnej sytuacji na rynku i racjonalnie przewidział zdarzenia mogące wpłynąć na sytuację Wykonawcy, za podstawę przyjmują przede wszystkim wzrost cen spowodowany wysoką inflacją, gdyby jednak Wykonawca tego nie przewidział ustalając swoją cenę ofertową, do czego jest zobligowany zapisami SWZ i jako podmiot profesjonalny zobowiązany badać sytuację rynkową i przewidywać okoliczności mogące mieć wpływ na jego działania. Należyte wykonanie zamówienia, niezależnie od wprowadzenia klauzuli waloryzacyjnej, będzie zatem możliwe już wtedy, gdy Wykonawca z należyłą starannością sporządzi swoją ofertę i zastosuje się do zapisów SWZ, przewidując w cenie swojej oferty jako ryzyko gospodarcze chociażby wzrost wynagrodzenia o stopę inflacji, której wysokość w dzisiejszych realiach można z łatwością przewidzieć. O ile Wykonawca nie działa (świadomie bądź nie) na własną szkodę jest w stanie przewidzieć w cenie oferty bezpieczny poziom wzrostu cen, przyjmując wartość najwyższego wskaźnika inflacji w ostatnich 12 miesiącach. Jak wspomniano powyżej, klauzula waloryzacyjna nie jest narzędziem służącym do rekompensowania sobie przez Wykonawcę niedoszacowanej wartości oferty, bez względu na motywacje Wykonawcy do takiego postępowania – np. osiągnięcie korzystniejszej ceny na tle cen konkurentów. Warunki sporządzania oferty, w tym jej ceny, są tożsame dla wszystkich uczestników postępowania i w sposób jasny wskazane w dokumentach tego postępowania. Zamawiający przewidział w klauzuli waloryzacyjnej wartość wzrostu cen uprawniający do zmiany ceny ofertowej jako 15%, gdzie zdaniem Zamawiającego jest to racjonalne rozłożenie ryzyka na poziomie oscylującym w granicy możliwego poziomu inflacji, gdzie biorąc pod uwagę iż Wykonawca skalkuluje cenę swojej oferty zgodnie z wymogami SWZ zakładając już w cenie jedynie tylko ryzyko inflacyjne na znanym od miesiący poziomie uzyska on w rzeczywistości podobny poziom spodziewanego wzrostu cen do tego jaki przewidział Zamawiający w klauzuli waloryzacyjnej. Wykonawca już w chwili składania oferty jest świadomy wielkości zmian i może przewidzieć swoje działania z uwzględnieniem tych wartości. Żądając zatem obniżenia poziomu cen z 15% do 5% przez Zamawiającego, Wykonawca zdaje się postępować w sprzeczności z zasadami ekwiwalentności. Jest w stanie i ma obowiązek zgodnie ze SWZ oraz zasadami obowiązującymi podmioty profesjonalne przewidzieć kilkunastoprocentowy wzrost cen, a wysuwa żądanie co do możliwości wnioskowania o zmiany wynagrodzenia kiedy ceny wzrosną o 5%.

Przy obecnej dynamice inflacyjnej założenie zmiany poziomu cen na wysokości 15% jest jak najbardziej uzasadnione. Należy też pamiętać o tym, że poziom zmiany cen działa także w przypadku obniżenia ich o 15% od ceny ofertowej, a zatem zabezpieczenie interesów stron co do literalnego brzmienia tego zapisu jest ekwiwalentne. Należy pamiętać, że zawarcie umowy, której dotyczy pytanie jest konsekwencją przeprowadzonego zamówienia publicznego, gdzie dowolne zmiany umowy są niedozwolone, a każda dozwolona zmiana poddana jest określone mu reżimowi i konieczności uzasadnienia okoliczności, które na nią wpływają.

Ad. 22.3. Postępować zgodnie ze SWZ. Podnoszona przez Państwa okoliczność w przypadku ziszczenia się jej implikować będzie po stronie Zamawiającego uprawnienie a wręcz obowiązek rozwiązania lub stosowanej zmiany umowy. W przypadku utraty przez Zamawiającego np. częściowego lub pełnego finansowania (przychody z NFZ), kontynuowanie umowy stanie się bezcelowe i niezgodne z obowiązującym porządkiem

**prawnym określającymi zasady funkcjonowania działalności Zamawiającego. Wbrew podnoszonym przez Państwa sugestiom istnieje ścisła korelacja pomiędzy umową zawartą przez NFZ z Zamawiającym, a umowami zawartymi w ślad za tym przez Zamawiającego z Wykonawcami. Brak bowiem środków na finansowanie dostaw lub zmiana innych warunków określonych przez NFZ każdorazowo skutkować musi zmianami umownymi. Wykonawcy składający swoje oferty podmiotom gospodarującym środkami publicznymi muszą zdawać sobie tego sprawę.**

**Ad. 22.4. Zapytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ tylko właściwości Zamawiającego. Na tą chwilę Zamawiający jest wypłacalny i nie jest w stanie określić, co stanie się w przyszłości, podobnie jak każde inne przedsiębiorstwo i firma. Wykonawca może sprawdzić sytuację finansową Zamawiającego, bowiem ten jako spółka akcyjna publikuje sprawozdania finansowe.**

**Ad. 22.5. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający przypomina, że zamówienie realizowane będzie w częściach, zgodnie z zapotrzebowaniem. To na Zamawiającym spoczywa duże ryzyko wyłonienia Wykonawcy nierzetelnego, który może poprzez swoje produkty czy zachowanie narazić na zagrożenie życia i zdrowia pacjentów. Zamawiający nie będzie korzystał z narzędzi wskazanych w zapytaniu. Na chwilę obecną nie planuje ani restrukturyzacji, ani upadłości.**

### **Pytania 23.**

23.1. Pakiet 17 poz. 1, 3, 5, 6, 7 Czy Zamawiający dopuści inny niż pack rodzaj opakowania (butelka OpTri kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami)? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne.

23.2. Pakiet 17 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Protein Advanced - dieta do postępowania w niedożywieniu związanym z chorobą u pacjentów w stresie metabolicznym. Kompletna, wysokoenergetyczna (1,28 kcal/ml), wysokobiałkowa (7,5g/100 ml - 24% En; źródło - białka serwatkowe, kazeiny, grochu i soi), zawartość tłuszczu 3,7g/100ml (zawiera m.in. MCT z oleju kokosowego i ziaren palmowych, EPA i DHA z oleju rybiego), bogatoresztkowa (1,5 g błonnika/100ml; 6 rodzajów błonnika 80% rozpuszczalnego, 20% nierozpuszczalnego), bezglutenowa, nie zawiera laktozy, zawartość glutaminy 1,56g/100ml. Osmolalność 270 mOsmol/l.

23.3. Pakiet 17 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Advanced Cubison - dieta wspomagająca leczenie ran i odleżyn, kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna (1,04 kcal/ml), zawartość: białka 5,5 g/100ml (22% En; źródło: kazeina i soja), węglowodanów 12,5g/100ml (47% En), tłuszczów 3,3g/100ml (28% En), bogatoresztkowa 1,5g/100ml (3% En), klinicznie wolna do laktozy, z zawartością argininy 0,85 g/100 ml, glutaminy 1,1g/100 ml, karotenoidów, witaminy C, E, cynku 2 mg/100 ml, o osmolarności 315 mosmol/l.?

23.4. Pakiet 17 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści mleko początkowe w płynie dla niemowląt od urodzenia Bebiko, gotowe do spożycia. Zawiera kompletną kompozycję składników odżywczych NUTRIflor Expert, w tym unikalna kompozycja oligosacharydów prebiotycznych scGOS ICFOS w stosunku 9:1 w ilości min. 0,4 g/100 ml, równoważny poziom kwasów

tłuszczowych DHA i ARA (DHA 16,5 mg/100 ml i ARA 16,5 mg/100 ml, białko 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, osmolarność 280 mOsmol/l(opakowanie 24\*90 ml)

23.5. Pakiet 17 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści mleko początkowe w płynie przeznaczone dla niemowląt od urodzenia Bebilon gotowe do spożycia. Kompletna kompozycja składników odżywczych. Opatentowana formuła zawierająca unikalną kompozycję oligosacharydów prebiotycznych ScGOS ICFOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml oraz postbiotyków, kwasy tłuszczowe DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, osmolarność 280 mOsmol /l,(opakowanie 24 \*90 ml)

**Odpowiedź:**

**Ad. 23.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 23.5. Zamawiający nie dopuszcza**

**Pytania 24.**

24.1. dot. Pakiet 16 poz.4 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w pakiecie 16 poz.4 grubości nici wymaganej przez Zamawiającego.

24.2. dot. Pakiet 21 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 21 szwów powlekanych mieszanką kopolimeru kaprolaktanu-glikolidu i stearyoilomleczanu wapnia. Szwy te są obecnie używane przez Zamawiającego. Pozostałe parametry bez zmian.

24.3. dot. Pakiet 23 poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 23 poz.2 szwu o dł. 5x45 cm pakowanego po 24 sztuki. Pozostałe parametry bez zmian.

24.4. dot. Pakiet 24 poz.1-5 oraz 7-8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 25 poz.1-5 oraz 7-8 szwów pakowanych po 36 sztuk z przeliczeniem ilości według poniższej tabeli.

POZ.1	33 OP.
POZ.2	67 OP.
POZ.3	67 OP.
POZ.4	5 OP.
POZ.5	7 OP.
POZ.7	84 OP.
POZ.8	3 OP.

24.5. dot. Pakiet 24 poz.5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 25 poz.5 szwu o długości 90 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

24.6. dot. Pakiet 24 poz.6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 24 poz.6 szwu z igłą podwójną 2x77 mm z nitką 2 o dł. 75 cm pakowanych po 24 sztuki z przeliczeniem ilości do 15 opakowań.

24.7. dot. Pakiet 25 poz.4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 25 poz. 4 szwu z nitką 90 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

24.8. dot. Pakiet 25 poz.15 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 25 poz. 15 szwu bez koralików. Pozostałe parametry bez zmian.

24.9. dot. Pakiet 26 poz.10,12,14,21 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 27 poz.10,12,14,21 szwu w opakowaniu 24 sztuki. Pozostałe parametry bez zmian.

24.10. dot. Pakiet 26 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 26 szwów powlekanych mieszanką kopolimeru kaprolaktanu-glikolidu i stearyoilomleczanu wapnia. Szwy te są obecnie używane przez Zamawiającego. Pozostałe parametry bez zmian.

24.11. dot. Pakiet 38 poz.1,2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 39 poz.1,2 szwów pakowanych po 36 sztuk z przeliczeniem ilości do 2 opakowań.

**Odpowiedź:**

**Ad. 24.1. Grubość 2/0**

**Ad. 24.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.5. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.6. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.7. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.8. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.9. Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu opakowań**

**Ad. 24.10. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 24.11. Zamawiający dopuszcza**

**Pytania 25.**

**25.1. – do opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 3 (pakiet nr 9, poz. 7)**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej i czy miał na myśli testy w opakowaniu a'200 sztuk.

**25.2. – do opis przedmiotu zamówienia – załącznik nr 3 (pakiet nr 9, poz. 7)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie testów w opakowaniu a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. Wykonawca zaoferuje 1 opakowanie.

**Odpowiedź:**

**Ad. 25.1. Tak, Zamawiający popełnił błąd-chodzi o 200szt.**

**Ad. 25.2. Zamawiający dopuszcza**

**Pytania 26.**

Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w Pakiecie nr 22 [Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regułą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 nr 215, poz. 1416) oraz z pkt. 5.4. regułą 8 załącznika VIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zwane „MDR”, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG zwaną „MDD” wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne wyroby inwazyjne do długotrwałego użytku powinny posiadać klasę IIb ], wymagać będzie zaoferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza**

**Pytania 27.**

27.1. Czy Zamawiający w pak. 5 poz. 13 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Mannitol 20% 250 ml w butelce szklanej?

27.2. Czy Zamawiający w pak. 5 poz. 22 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu 0,9% NaCl 500 ml butelka zakręcana do irygacji?

27.3. W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pakiecie 32 poz. 11 produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiołki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

27.4. Czy w pakiecie 32 poz. 15 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Diben, 1000 ml easybag, o zawartości sodu 85 mg/ 100 ml?

27.5. Prosimy o potwierdzenie jaką dawkę produktu leczniczego ondansetron należy wycenić w pakiecie 32 poz. 40?

27.6. Prosimy o potwierdzenie czy w pakiecie 32 poz. 76 Zamawiający miał na myśli opakowanie o pojemności 500 ml?

**Odpowiedź:**

**Ad. 27.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 27.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 27.3. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 27.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 27.5. 2mg/1ml-ampułki 2ml**

**Ad. 27.6. Tak 500ml-błąd pisarski**

## **Pytania 28.**

28.1. Dotyczy projektu umowy § 1. Punkt 6. Czy Zamawiający miał na myśli dostawy produktów do Apteki Szpitalnej?

28.2. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 17. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego, Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt?

28.3. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 10 opakowań?

28.4. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

28.5. Dotyczy pakietu 32 poz.1, 2. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPl, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

28.6. Dotyczy pakietu 32 poz.1, 2. Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

28.7. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

28.8. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 115. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

28.9. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 110. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

28.10. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 90. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

28.11. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 141. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

28.12. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 268. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

28.13 Dotyczy pakietu nr 44 poz. 268. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

28.14. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe<sup>3+</sup>/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fiol ?

28.15. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 482. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

28.16. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 331. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

28.17. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 442. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 11 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

28.18. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 96. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

28.19. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 368. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu 6 Glypressin,1 mg, roztw.do wstrzyk., 8,5 ml, 5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

28.20. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 384. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

28.21. Czy w pakiecie 44 poz.481 w celu zwiększenia konkurencyjności cen Zamawiający dopuści wycenę Noradrenalina 1 mg/ml; 4 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf., 10 amp, przeliczając ilość opakowań?

28.22. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 481. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

28.23. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 481. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

28.24. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 472. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

28.25. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

28.26. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów dopuszczonych na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

28.27. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

28.28. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

28.29. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

28.30. Proszę o doprecyzowanie: czy jeśli przeliczenie ilości opakowań będzie skutkować liczbą mniejszą od jedności, czy w takim przypadku należy pozostawić wyliczoną ilość z dokładnością do 2 miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodnie z regułą matematyczną) czy wycenić minimalną ilość – 1 pełne opakowanie?

28.31. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu o innej pojemności i gramaturze (dotyczy np.: maści, kremów, płynów, syropów, kropli) niż podana przez Zamawiającego, a liczbę opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby sumaryczna pojemność/gramatura była zgodna z SIWZ lub ewentualnie z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku?

28.32. Czy w pakiecie 2 w poz.3 można wycenić gran.d/sp.zaw.doust.?

28.33. Czy w pakiecie 44 w poz.333 i 334 można wycenić OneGel, żel, steryl. lubrykant, z lidokainą?

28.34. Czy w pakiecie 44 w poz.480 można wycenićOlimp Nutramil complex Protein (o smaku neutral.),prosz,700g, ponieważ w takim opakowaniu występuje na rynku, przeliczając ilość na 300 opak?

28.35. Czy w pakiecie 44 w poz.482 można wycenić Empesin, 40 IU/2 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf.,



5 amp?

28.36. Czy w pakiecie 44 poz.37 można wycenić Easylance, nakłuwacz jednoraz. użyt, ster, 21G 2,4mm, 200szt, ponieważ takie są dostępne na rynku?

28.37. Czy w pak.32 poz.75 można wycenić preparat w postaci roztworu do infuzji?

28.38. Pytanie do pakietu 46 poz 67 (ranisilver):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Argotiab? Preparat do stosowania na rany w postaci proszku o działaniu przeciwbakteryjnym, p.grzybiczym, p.wirusowym, z zawartością kompleksu na bazie dwutlenku tytanu z jonami srebra oraz z kwasem hialuronowym i kaolinem medycznym. Wyrób medyczny kl. II A. w aerozolu po 125 ml x 1 poj.

**Odpowiedź:**

**Ad. 28.1. Tak Zamawiający miał na myśli oczywiście Aptekę szpitalną. Stosowna korekta zostanie dokonana na etapie sporządzania umów.**

**Ad.28.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 28.3. Nie dopuszcza - Zamawiający wymaga leku w kapsułkach z inhalatorem**

**Ad. 28.4. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ**

**Ad. 28.5. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ**

**Ad. 28.6. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ**

**Ad. 28.7. Patrz odpowiedź na pytanie 2.2.**

**Ad. 28.8. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 28.9. Zamawiający nie wyraża zgody-nie zamienia formy fiol.na amp. i odwrotnie**

**Ad. 28.10. Patrz odpowiedź na pytanie 2.2.**

**Ad. 28.11. Ze względu na zmianę producenta Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 28.12. Zamawiający określił wymagania w SWZ - Fortrans**

**Ad. 28.13. Zamawiający określił wymagania w SWZ - Fortrans**

**Ad. 28.14. Zamawiający określił wymagania w SWZ - nie dopuszcza**

**Ad. 28.15. Patrz odpowiedź na pytanie 2.2. Proszę wycenić ostatnią ceną dostępną w hurtowni i opisać sytuację pod tabelą**

**Ad. 28.16. Patrz odpowiedź na pytanie 2.2. i 28.15**

**Ad. 28.17. Zamawiający określił wymagania w SWZ - nie dopuszcza**

**Ad. 28.18. Zamawiający określił wymagania w SWZ - nie dopuszcza**

**Ad. 28.19. Zamawiający określił wymagania w SWZ - nie dopuszcza**

**Ad. 28.20. Patrz odpowiedź na pytanie 2.2. i 28.15**

**Ad. 28.21. Zamawiający określił wymagania w SWZ - nie dopuszcza**

**Ad. 28.22. Zamawiający określił wymagania w SWZ**

**Ad. 28.23. Zamawiający określił wymagania w SWZ**

**Ad. 28.24. Tak Zamawiający wymaga**

**Ad. 28.25. Patrz odpowiedź na pytanie 2.2. i 28.15**

**Ad. 28.26. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 28.27. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 28.28. Nie dopuszcza - wyjątek stanowią preparaty które nie mają zamienników, a producent zmienił formę leku**

**Ad. 28.29. Przeliczenie w górę do pełnego opakowania**

**Ad. 28.30. Patrz odpowiedź na pytanie 28.29**

**Ad. 28.31. Zamawiający dopuszcza - przeliczenie patrz 28.29**

**Ad. 28.32. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 28.33. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 28.34. Zamawiający określił wymagania w SWZ - nie dopuszcza**

**Ad. 28.35. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 28.36. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 28.37. Zamawiający określił wymagania w SWZ - nie dopuszcza**

**Ad. 28.38. Tak - dotyczy pak. 44 poz. 67**

### **Pytanie 29.**

dot. Pakiet 42, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w kolorze niebieskim o pozostałych parametrach zgodnie z SWZ

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### **Pytania 30.**

30.1. Pakiet 6, Pozycja 6, Fentanył 0,05 mg / ml - 2 ml # 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanył mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

30.2. Pakiet 6, Pozycja 26, Fentanył 0,05 mg / ml - 10ml # 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanył mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:**

**Ad. 30.1. Tak, Zamawiający wymaga**

**Ad. 30.2. Tak, Zamawiający wymaga**

### **Pytania 31.**

**Wszystkie pytania dotyczą PAKIETU NR 31**

**31.1. Poz. nr 6** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku z włókien alginianu wapnia spełniającego wymagania SWZ, jednakże w związku ze zmianą sposobu konfekcjonowania, pakowanego a' 3 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w pakiecie cenowym, tj.10 opakowań?

**31.2. Poz. nr 12** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepca na tkaninie o długości 9,2 m z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym, pakowanego w kartonik a' 12 sztuk? Pozostałe parametry przylepca bez zmian.

**31.3. Poz. nr 20** – prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 150 szt. jałowych przylepców z opatrunkiem, czy 150 opakowań a' 25 szt.

**31.4. Poz. nr 28** – czy w związku z wycofaniem z oferty wymaganego opatrunku w rozmiarze 5cm x 5cm Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rozmiaru 10cm x 10cm, w opakowaniach a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w pakiecie cenowym.

**31.5. Poz. nr 29** – prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 80 szt. jałowych kompresów wysokochłonnych, czy 80 opakowań a' 25 szt.

**Odpowiedź:**

**Ad. 31.1. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 31.2. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 31.3. 150 op. a 25 szt.**

**Ad. 31.4. Zamawiający dopuszcza**

**Ad. 31.5. 80 op. a 25 szt.**

**Pytanie 32.**

zad 44 poz 124

Jaką postać wymaga Zamawiający?

**Odpowiedź: FIOŁKA zawieszona do wstrzykiwań**

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński